

Standardizované a pokročilé techniky MR v diagnostice dětských nádorů mozku

Standardized and advanced MRI techniques in the diagnosis of pediatric brain tumours

Souhrn

Přehledové sdělení se věnuje standardizovanému protokolu zobrazení nádorů mozku dětského věku dle doporučení European Society for Paediatric Oncology (SIOPE) ke zvýšení efektivity prvovýšetření takto nemocných dětí i pro možnost komparace následujících MR. Protokol je sestaven s ohledem na rozdíly v hardwarovém i softwarovém vybavení pracovišť a je rozčleněn do základní (povinné) části a rozšiřujících sekvencí, které už jsou prováděny ve specializovaných centrech. Sdělení představuje základní použití sekvencí dle síly přístroje MR, zdůrazňuje možnosti využití nových technik. V pokročilé části protokolu uvádí základní princip i možnosti implementace.

Abstract

The overview report is devoted to the standardized protocol for intracranial imaging of the childhood brain tumors according to the European Society for Pediatric Oncology (SIOPE) recommendations to increase the effectiveness of the initial examination of such sick children, as well as for the possibility of comparing subsequent MRI. The protocol takes into account the differences in the hardware and software equipment of workplaces. It is divided into basic (mandatory) parts and extension sequences, which are already carried out in specialized centres. The communication presents the essential use of sequences according to the power of the MRI device and emphasizes the possibilities of using new techniques. The advanced part of the protocol offers the basic principle and implementation options.

Redakční rada potvrzuje, že rukopis práce splnil ICMJE kritéria pro publikace zaslané do biomedicínských časopisů.

The Editorial Board declares that the manuscript met the ICMJE "uniform requirements" for biomedical papers.

**P. Hanzlíková¹⁻³, R. Martínek⁴,
D. Vilímek^{1,4}, H. Medřická^{5,6},
E. Štěpánová^{5,6}**

¹Ústav radiodiagnostický, FN Ostrava

²Ústav zobrazovacích metod,
LF OU, Ostrava

³Radiologická klinika
LF UP a FN Olomouc

⁴Katedra kybernetiky a biomedicínské
inženýrství VŠB – TU Ostrava

⁵Oddělení dětské neurologie
FN Ostrava

⁶Katedra neurověd LF OU Ostrava



MUDr. Pavla Hanzlíková, Ph.D., MBA
Ústav radiodiagnostický
LF OU a FN Ostrava
17. listopadu 1790/5
708 52 Ostrava-Poruba
e-mail: pavla.hanzlikova@fno.cz

Přijato k recenzi: 22. 11. 2022

Přijato do tisku: 15. 3. 2023

Klíčová slova

multimodální magnetická rezonance –
tumory mozku u dětí – standardní protokol
zobrazení – pokročilý protokol zobrazení

Key words

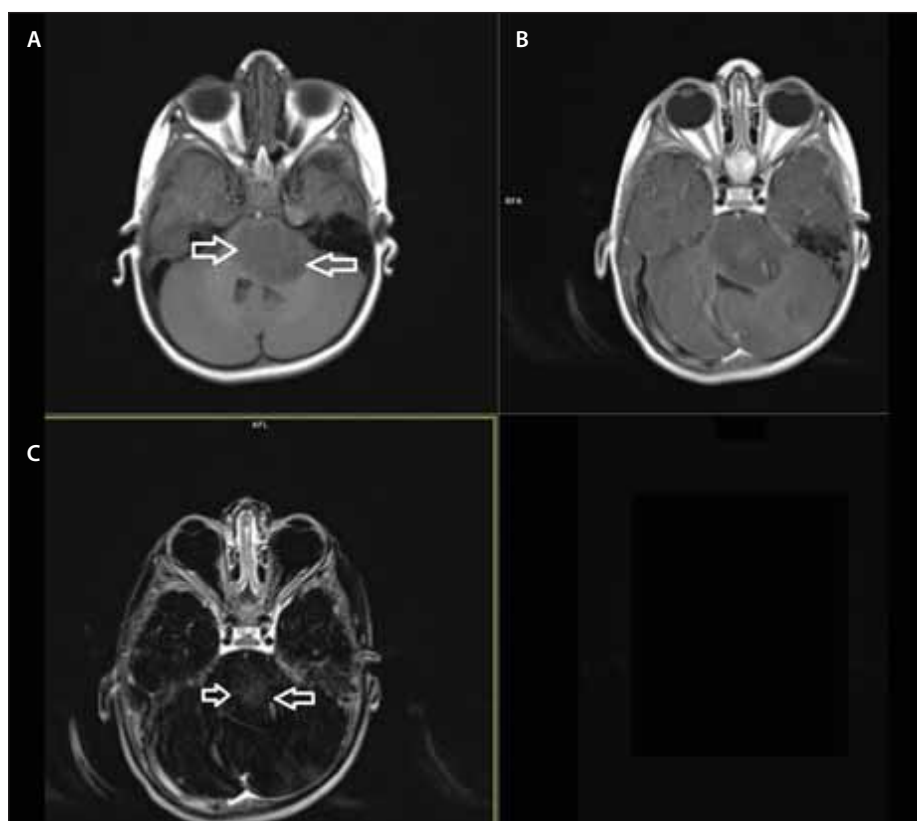
multimodal magnetic resonance imaging –
pediatric brain tumour – standard imaging
protocol – advanced imaging protocol

Úvod

Validní zobrazení primárních tumorů mozku u dětí pomáhá k rychlé diagnóze a adekvátní léčbě [1]. Systematické a standardizované zobrazení je základem pro komparaci v čase, ale také pro srovnání vyšetření z různých pracovišť.

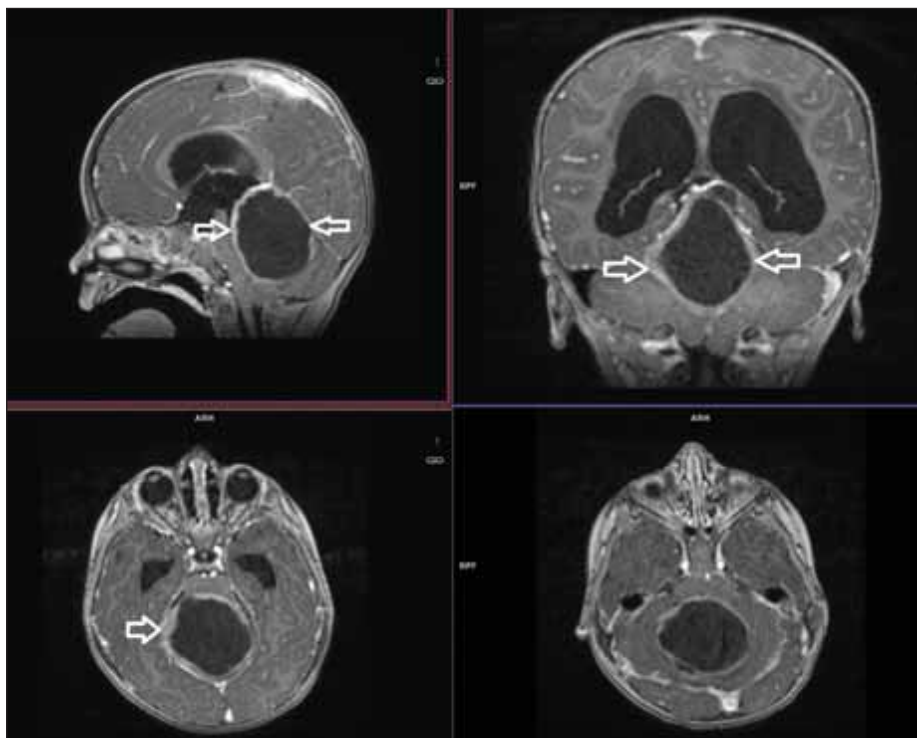
Panel odborníků Severní Ameriky preferuje pragmatický přístup k zobrazení dětského mozku – standardní vyšetření pro všechna pracoviště a rozšířený protokol pro specializovaná centra [2]. Obdobný přístup zaujal i panel odborníků evropských (European

Society for Paediatric Oncology; SIOPE) [1] a navazující centra s návrhem doporučených postupů pro zobrazení dětských tumorů hlavy a krku [3]. Preferují zobrazení MR, akceptují rozdílná hardwarová i softwarová vybavení pracovišť, různé výrobce. Stanovují nezbytně nutný



Obr. 1. Axiální T1 turbo-spin-echo sken ve 4mm vrstvě nativně (A), postkontrastně (B) a se subtrakcí (C) v případě pontinního gliomu. Prázdné šiky ohraničují vlastní expanzi kmene, na obrázku C v subtrakci je patrné jemné syčení. Dominují artefakty ve směru fáze z toku moku a krve (plné šipky).

Fig. 1. Axial T1 turbo-spin-echo scan in a 4-mm slice native (A), postcontrast (B) and with subtraction (C) in a case of pontine glioma. The empty arrows delimit the stem's expansion; a subtle enhancement can be seen in the subtraction figure C. Phase direction artifacts from fluid and blood flow dominate (solid arrows).



rozsah vyšetření k určení varičních nálezů normy a k odlišení specifík dětského věku [4].

Adekvátně provedené standardizované a pokročilé vyšetření umožní hodnocení odpovědi tumoru na léčbu – v souladu s požadavky hodnocení odpovědi na léčbu Response Assessment in Neuro-Oncology (RANO) [5] – a upravená kritéria pro dětský věk – Response Assessment in Pediatric Neuro-Oncology (RAPNO) [6,7].

Protokol zobrazení MR

Standardizovaný protokol zobrazení mozku byl navržen tak, aby jej ve standardizovaném základu byla schopna provádět všechna pracoviště MR. Je učen pro 1,5T a 3T přístroje.

Využití slabšího pole magnetické indukce (0,5T) je vhodné pro vyloučení expanze, pro pokročilé techniky je tento typ přístrojů použitelný omezeně [3].

Standardní protokol zobrazení mozkového tumoru

Základem je morfologický T1 a T2 vážený sken, T2 vážený sken s potlačením signálu vody (fluid attenuated inversion recovery; FLAIR) a postkontrastní T1 vážený sken. Dále jsou základem difúzí vážený obraz (diffusion-weighted imaging; DWI) a susceptibilně vážený obraz (susceptibility-weighted imaging; SWI).

Pokročilý (multimodální) protokol zobrazení mozkového tumoru

Kromě standardních technik se uplatňuje:

- perfúzní sken (perfusion weighting imaging; PWI);
- směrové zobrazení difúze – traktografie (diffusion tensor imaging; DTI);
- MR spektroskopie (MRS) – metabolické zobrazení mozku.

Typy vážení a jejich přínos T1 vážený sken

T1 vážený sken je preferován pro 1,5T MR přístroj jako turbo spin echo sekvence (TSE) (fast spin echo; FSE) ve vrstvě maximálně 4 mm axiálně. Pokud pracoviště disponuje kvalitním navigačním 3D skenem, je doporučen [8].

Pro 3T stroj jsou dominantní 3D sekvence, standardně sekvence gradientní s inverz-

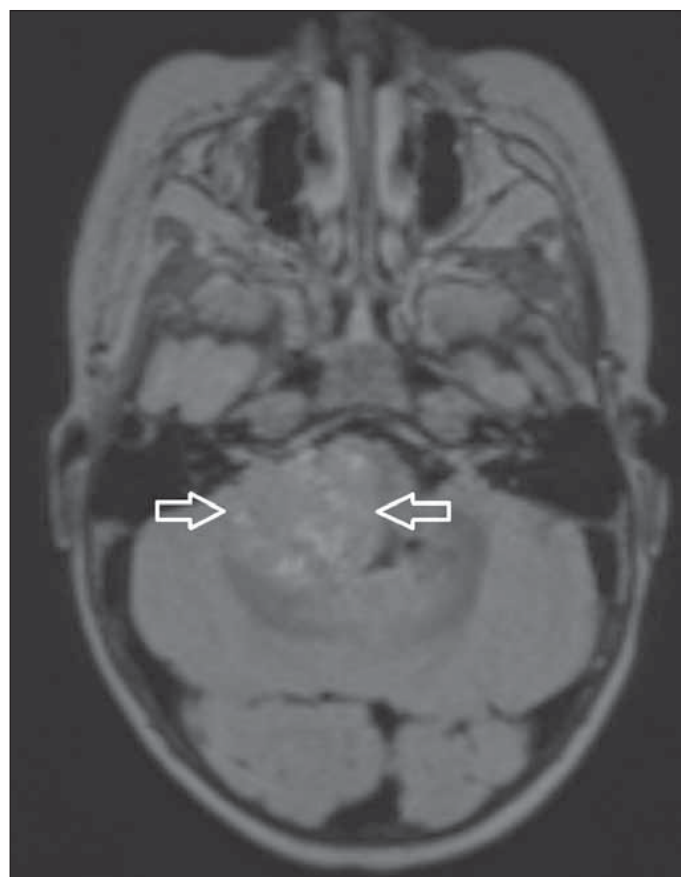
Obr. 2. T1 vážený 3D gradientní sken jako navigační sekvence v případě pilocytárního astrocytoma zadní jámy.

Fig. 2. T1-weighted 3D gradient scan as a navigation scan in a case of pilocytic astrocytoma of the posterior fossa.



Obr. 3. T2 vážený axiální sken 3mm, intraaxiální tumor zadní jámy.

Fig. 3. T2-weighted 3-mm axial scan, intraaxial posterior fossa tumor.



Obr. 4. T2 vážený FLAIR axiální sken 1mm – multiplanární rekonstrukce z 3D FLAIR, intraaxiální tumor zadní jámy.

FLAIR – fluid attenuated inversion recovery

Fig. 4. T2-weighted 1-mm FLAIR axial scan 1mm – multiplanar reconstruction from 3D FLAIR, intraaxial posterior fossa tumour. FLAIR – fluid attenuated inversion recovery

ním pulsem ke zvýraznění rozdílů šedé a bílé hmoty (magnetization-prepared rapid gradient-echo; MP-RAGE). V neuroonkologii je k detekci postkontrastních změn v současné době za optimální považována sekvence TSE ve 3D (SPACE, CUBE, VISTA/BRAIVEW) [9].

U obou typů přístrojů preferujeme nativní i postkontrastní sken s identickým nastavením k možné subtrakci [10].

Na 3T přístroji je vhodné doplnit axiální sken T1 TSE v maximálně 4mm vrstvě ke srovnání se skeny z 1,5T přístroje. Je možnost využít T1 FLAIR (sken T1 s inverzním pulzem potlačujícím signál moku FLAIR) [7].

Při podání kontrastní látky intravenózně hrozí akumulace gadolinia v těle, proto jsou preferovány makrocyclické kontrastní látky v co nejmenší dávce [11] (obr. 1 a 2).

T2 vážený sken

T2 vážený sken je jak typický sken T2 TSE s vysokým signálem moku a tukové tkáně, tak sken FLAIR.

T2 TSE

Optimální šíře vrstvy je maximálně 4 mm v rovině axiální, 3D TSE technika není vzhledem k artefaktům z proudění vhodná – nedisponuje dostatečným tkáňovým kontrastem k vlastní diagnostice intraaxiální léze; je použitelná jako navigační sken v případě nesytícího se tumoru [12].

T2 FLAIR

3D FLAIR (na podkladě TSE SPACE) je proveditelný na nových strojích pro možnost posouzení ve třech rovinách. Při sledování pacienta skenovaného v axiální rovině je tato sekvence doporučena k náběru ve 2D pro možnost srovnání s předchozími nálezy.

Sekvence 3D FLAIR postkontrastně přináší výhody v detekci leptomeningeálních metastáz [13]. Postkontrastní FLAIR nenahrazuje postkontrastní sekvenci T1 ani nativní FLAIR, je technikou doplňkovou (obr. 3 a 4).

Volitelnou částí protokolu jsou sekvence T2 gradientního echa – hodnocení rozhraní

solidní tkáň/tekutina – prostory vyplněné mokem – CISS, T2 DRIVE [14].

Difuzí vážené zobrazení

Základní sekvencí DWI je zobrazení difuze ve všech směrech – izotropní difuze – v axiálním skenu a ve vrstvě maximálně 4 mm.

Vzhledem k celularitě nádorů je zobrazení DWI využitelné i pro možnost kvantifikace pomocí ADC map (mapy aparentního difuzního koeficientu ADC a hodnoty střední difuzibility – mean diffusibility MD) [15]. Hodnota celulární denzity přibližně odpovídá agresivitě tumoru, což je potvrzeno opakovanými studiemi. Premisa principu je přítomnost mitoticky aktivních buněk s velkým jádrem a redukovaným množstvím cytoplazmy. Snížené množství volné vody v buňce má korelát v DWI s poklesem difuzibility – tzv. restrikce v difuzi, která má korelát v buněčné denzitě [10,16].

Pro provedení sekvence jsou nutné minimálně dvě hodnoty difuzního faktoru

b (0 a 1 000), optimálně tři a více k detekci tvaru křivky difuzibility – ovlivňuje hodnoty ADC. Nárůst šumu při vyšších faktorech b redukuje využití kalkulovaných hodnot, tyto mají vliv na hodnoty ADC.

Doporučení je měřit hodnotu b 1 000 jako poslední, nekalkulovat ji (zejména pro 1,5T přístroje) [17].

Standardní technikou náběru DWI je **single-shot sekvence EPI**, k potlačení šumu a artefaktů z rozhraní tkání lépe využít **readout-segmented echo-planární sekvence**. Obě techniky se neliší ve vlivu na hodnotu ADC [18] (obr. 5).

Susceptibilně vážený obraz

Susceptibilně vážený obraz je gradientně sekvencí citlivou na nehomogenity magnetického pole – susceptibilita. Není součástí doporučení, ale autoři považují sekvenci za velmi přínosnou. Toto vážení performuje přítomnost molekul sloučenin vápníku či železa, čímž je umožněna detekce kalcifikací i rozpadových produktů krve; novější přístroje vybavené rekonstrukcí fázové mapy dovolí obě skupiny sloučenin odlišit. Přítomnost rozpadových produktů krve nebo kalcifikací je jednou z veličin, které diferencially diagnosticky predikují typ tumoru.

Zobrazení tenzoru difuze

Hodnotí směrovou anizotropní difuzi vody – posouzení průběhu mozkových drah s aktivní difuzí vody [19] – posouzení prostorových vztahů [20]. Kromě hodnoty ADC (MD) poskytuje hodnoty radiální a axiální difuzibility (AD, RD) a hodnoty frakční anizotropie (FA) [21] (obr. 6).

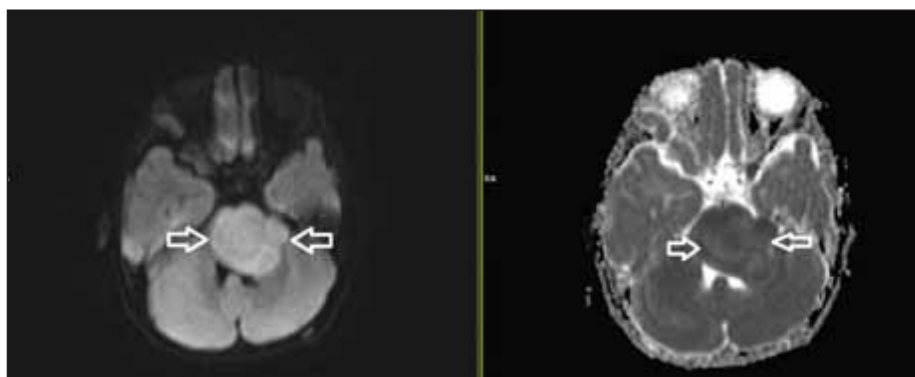
Magnetická rezonanční spektroskopie

Zobrazuje metabolický profil tkáně, standardně je využívána jednovoxelová spektroskopie, je doporučen jeden čas echa (okolo 135 ms). 3T přístroj vzhledem k síle pole dává více signálu. Na 1,5T využívaná sekvence PRESS má na 3T omezené využití. Doporučena je technika semiLASER [22]. Žádoucí je softwarová kvantifikace získaných spekter. I vizuální hodnocení křivky má klinický přínos [23] (obr. 7).

Perfuzní zobrazování

Existuje více metod perfuze, ty se mohou při interpretaci lišit. Provádí se identicky se sklonem T2 a DWI, vrstva optimálně 3 mm.

Nejběžnější metodou je **dynamická perfuze pomocí susceptibility kontrastu (DSC)** – využívá T2* efektu kontrastní

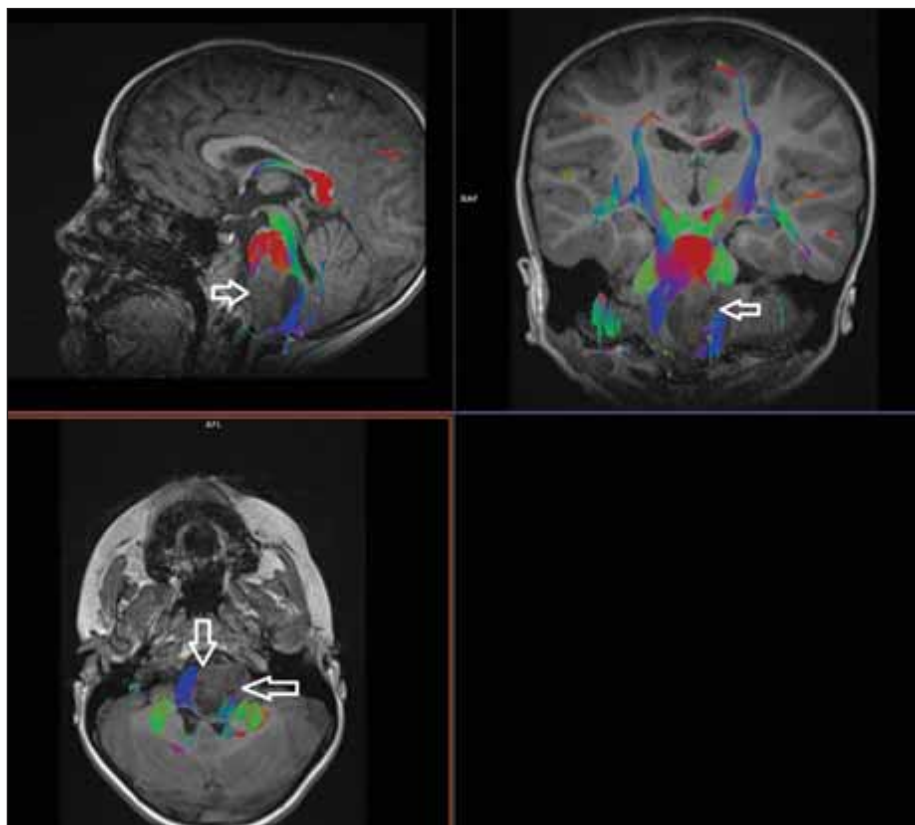


Obr. 5. Difuzí vážený obraz v b 1 000 (A) a ADC (B) mapě ve 3mm vrstvě axiálně u pontního gliomu, s výraznou celularitou tkáně – restrikce v difuzi – hypersignál na b 1 000 s výrazným hyposignálem na mapě ADC.

ADC – aparentní difuzní koeficient

Fig. 5. Diffusion-weighted image in b 1,000 (A) and ADC (B) map in a 3-mm layer axially in a pontine glioma, with significant tissue cellularity – restriction in diffusion – hyper-signal on b 1,000 with a significant hyposignal on the ADC map.

ADC – apparent diffusion coefficient



Obr. 6. Zobrazení tenzorů difuze ve 3D rekonstrukci s fibretrackingem, pontinní gliom.

Fig. 6. Diffusion tensor imaging in 3D reconstruction with fibre tracking, pontine glioma.

látky. Hlavní získanou veličinou je cerebrální krevní objem (cerebral blood volume; CBV), jeho hodnota je ovlivněna množstvím kontrastní látky, z důvodů akumulace gadolinia není doporučován prebolus, doporučena je dávka co nejnižší jako single dose [24].

Další množností je T1 perfuze jako **dynamický kontrastní sken** s podáním kontrastní látky a získem dalších perfuzních parametrů [25].

Nativní variantou perfuze je **arteriální spin labeling**. Je prokázáno, že agresivní

nádory mají vyšší hodnoty mozkového krevního průtoku. Kombinací informací z DWI lze získat podobné hodnoty jako z DSC perfuze bez použití kontrastní látky [26] (obr. 8). Přehled základních sekvencí uvádí tab 1.

Zobrazení spinálního kanálu k detekci drop-out metastatické infiltrace

Při provádění MR dítěte s mozkovým tumorem je doporučeno zobrazení celého páteřního kanálu k detekci možných implantačních metastáz v plenách i intraaxiálně – spinální MR (sMR). Nezbytně nutné je provést sken T1 postkontrastně k detekci sytících se lézí jak v oblasti plen, tak vlastní míchy. Ke zvážení je sekvence s potlačením signálu tuku. Časový management je optimální po zobrazení mozku. V případě nesytících se tumorů s restrikcí v difuzi je provedení DWI celého kanálu samozřejmostí [27,28]. Pokud časové poměry dovolí, je dobré provést sken T2 s potlačením signálem tuku (short tau inversion recovery; STIR) – tento typ potlačení tuku v TSE sekvenci dává dobrý kontrast míchy a okolních tkání.

Časné pooperační nebo peroperační vyšetření

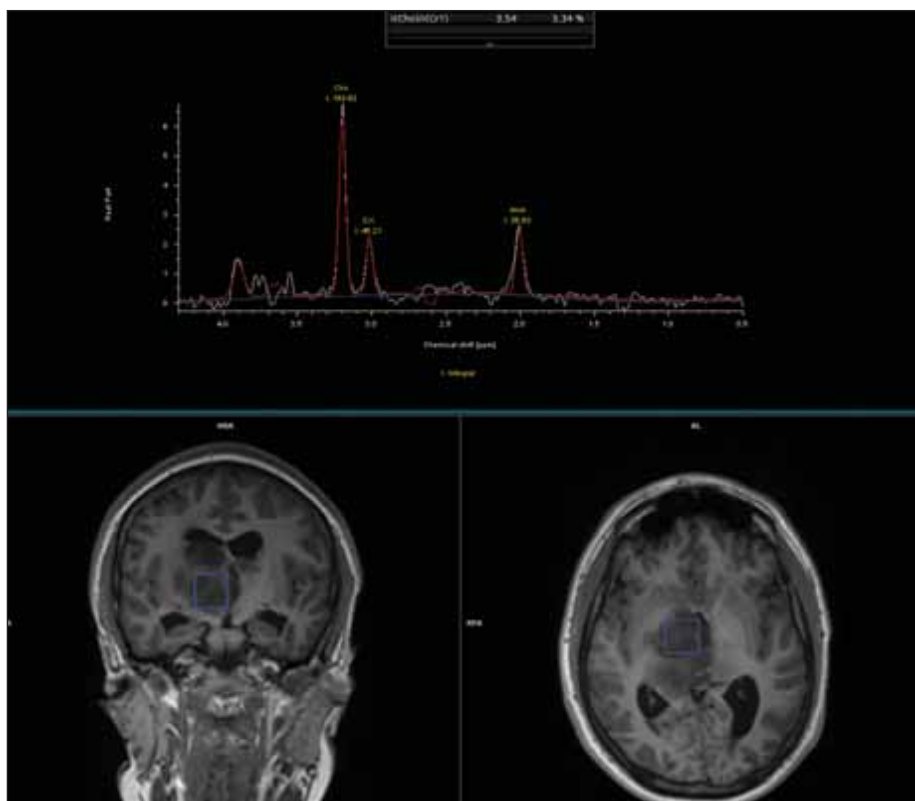
Dle nejnovějších doporučení je peroperační nebo časné pooperační vyšetření pacienta s mozkovým tumorem optimální. Provádí se během neurochirurgického výkonu nebo těsně po něm. Nezbytně nutnými sekvencemi je provedení nativního a postkontrastního skenu v T1 se subtrakcí (odstranění rušivého signálu methemoglobinu) k posouzení sytícího se rezidua. Nezbytnou sekvencí je T2 k posouzení morfologických poměrů a DWI pro detekci maligního rezidua, event. pro detekci čerstvé ischemie. Existují práce, které již v časném pooperačním období trvají i na provedení PWI [3,29,30].

Diskuze

Provádění pokročilých technik MR je samozřejmostí na pracovištích, které úzce spolupracují s centry péče o děti s tumory mozku (pracoviště neurologická, neurochirurgická i onkologická).

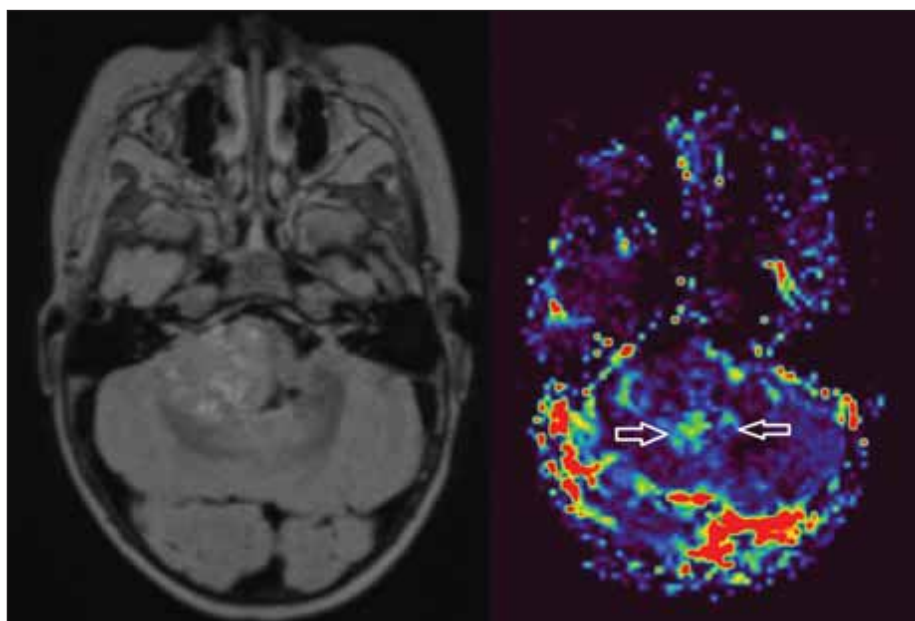
Perfuzní sken je zásadní pro odlišení low-grade a high-grade porce mozkového tumoru – typickým znakem high-grade tumoru je elevace mapy CBV [31]. Provedení perfuze dává nástroj k detekci stupně nádoru, tato metodika je spolehlivá hlavně u gliomů [32].

DTI a pokročilá difuze mají místo v plánování operačního přístupu, umožňují objekti-



Obr. 7. MR spektroskopie metodou jednovoxelové spektroskopie u high grade gliomu.

Fig. 7. MR spectroscopy by single-voxel spectroscopy method in high-grade glioma.



Obr. 8. Elevace objemu krve v mozkové tkáni u tumoru zadní jámy svědčí agresivnímu procesu.

Fig. 8. Elevation of cerebral blood volume in a posterior fossa tumour indicates an aggressive process.

vizovat celularizaci tkáně a typ převažující difuze. Změny pokročilých parametrů difuze slibují korelovat i metabolický profil tkáně, jako např. ve studii Augelliho et al, kteří prokázali souvislost parametrů DTI a isocitrátdehydro-

genázy (IDH) statu tumoru [21]. V běžné praxi mohou parametry modulovat plánovaný zá-
krok, umožní sledovat změny po léčbě.

Spektroskopické (metabolické) zobrazení v běžné praxi přináší diferenciaci neuronál-

Tab. 1. Přehled nastavení doporučeného protokolu pro zobrazení mozkového tumoru v dětském věku.

| Typ sekvence | Technické provedení | Šíře vrstvy, distanční faktor vrstvy, velikost voxelu u 3D, další parametry |
|--|--|---|
| 1,5T skener | | |
| T1 axiální | 2D TSE/FSE (možno i SE) | vrstva ≤ 4 mm, distanční faktor do 10 % |
| T2 axiální | 2D TSE/FSE (možno i SE) | vrstva ≤ 4 mm, distanční faktor do 10 % |
| T2 FLAIR axiální | 2D TSE/FSE | vrstva ≤ 4 mm, distanční faktor do 10 % |
| T1 nativně a postkontrastně, axiálně | 2D TSE/FSE (SE) | vrstva ≤ 4 mm, distanční faktor do 10 % |
| Nové skenery: T1 3D TSE sagitální T1 3D gradientní (sekvence MPRAGE) | 3D TSE 3D GRE, inverzní puls T1 900 ms | vrstva 1 mm, distanční faktor 0 isovoxel 1 × 1 × 1 mm, primární rovina je sagitální, možná navigační rekonstrukce nebo otočení sekvence – změna distorzí a podíl artefaktů |
| difuzí vážený obraz axiálně | 2D ssEPI (rsEPI) | vrstva ≤ 4 mm, distanční faktor do 10 %, automatický výpočet ADC (mapa aparentního difuzního koeficientu) |
| 3T skener | | |
| T1 sagitální nativně a postkontrastně | 3D GRE (sekvence dle výrobce MPRAGE/IR SPGR/Fast SPGR/3D TFE/3D FFE) | vrstva 1 mm, distanční faktor 0 isovoxel 1 × 1 × 1 mm, primární rovina je sagitální, možná navigační rekonstrukce nebo otočení sekvence – změna distorzí a podíl artefaktů |
| T1 axiální nativně a postkontrastně ke srovnání z 1,5T skeneru | 2D TSE/FSE | vrstva ≤ 4 mm, distanční faktor do 10 % |
| T2 axiální | 2D TSE/FSE | vrstva ≤ 4 mm, distanční faktor do 10 % |
| T2 FLAIR axiální | 2D TSE/FSE | vrstva ≤ 4 mm, distanční faktor do 10 % |
| Pokročilé techniky | | |
| zobrazení difuzního tenzoru axiálně | 2D ssEPI, technika zoomu | vrstva 3 mm, distanční faktor do 10 %, počet směrů minimálně 20 |
| perfúzní sken axiálně | T2*, T1 dynamic contrast enhancement, arterial spin label | vrstva ≤ 3–4 mm, distanční faktor do 10 %, zpracování map CBV, BBF, MTT, TTP |
| MR spektroskopie | single voxel spektroskopie – SE, semiLASER, MEGAPRESS | voxel 20 × 20 × 20 mm, TE 27–35 ms pro hodnocení intra/extraxiálního původu, standardně TE okolo 120–140 ms |

BBF – průtok krve mozkem (brain blood flow); CBV – objem krve v mozkové tkáni; FLAIR – fluid attenuated inversion recovery; FSE – fast-spin echo; GRE – gradient echo; MTT – průměrný čas perfuze (mean transit time); SE – spin-echo; ssEPI – single-shot epi technika; TE – time to echo; TSE – turbo-spin echo; TTP – čas do maximální denzity (time to peak)

ního původu expanze (astrocytom, ependymom, ...) od nádorů vznikajících mimo zárodečný list neuroektodermu (např. embryonální tumory, meduloblastom, ...). Základní technikou je single voxel spektroskopie z krátkých TE (time to echo) okolo 30 ms. Tato technika dobře zobrazí peak myo-inositolu, což je metabolit gliální. Při optimalizovaném provedení technika funguje i na přístrojích 1,5T a umožňuje další diferenciaci hodnocené expanze [33]. Slibnou se jeví spektroskopie dalších nádorových metabolitů – např. již rozšířená detekce staty IDH (metabolit 2-hydroxyglutarát) – i spíše experimentální stanovení kodece 1p19q (metabolit cystathionin) [34,35].

Závěr

Standardizovaný protokol zobrazení nádorů mozku v dětském věku přináší možnost spolupráce pracovišť MR s centry péče o onkologicky nemocné děti. Výsledky jsou konzistentní, komparovatelné a nesou možnost dlouhodobého sledování v blízkosti bydliště dítěte. V případě nově podchyceného tumoru je již vstupní vyšetření MR validní a přispívá k rychlosti diagnózy.

Rozšířený protokol zobrazení tumoru mozku u dětí dává možnost poměrně spolehlivé predikce typu nádoru. Tím moduluje léčebnou strategii za účelem minimálních následků při maximálním možném terapeutickém zásahu.

Konflikt zájmů

Autoři deklarují, že v souvislosti s předmětem studie nemají žádný konflikt zájmů.

Literatura

- Avula S, Peet A, Morana G et al. European Society for Paediatric Oncology (SIOPE) MRI guidelines for imaging patients with central nervous system tumours. *Childs Nerv Syst* 2021; 37(8): 2497–2508. doi: 10.1007/s00381-021-05199-4.
- Ellingson BM, Bendszus M, Boxerman J et al. Consensus recommendations for a standardized Brain Tumor Imaging Protocol in clinical trials. *Neuro Oncol* 2015; 17(9): 1188–1198. doi: 10.1093/neuonc/nov095.
- D'Arco F, Mertiri L, de Graaf P et al. Guidelines for magnetic resonance imaging in pediatric head and neck pathologies: a multicentre international consensus paper. *Neuroradiology* 2022; 64(6): 1081–1100. doi: 10.1007/s00234-022-02950-9.

4. Widmann G, Henninger B, Kremser C et al. MRI sequences in head & neck radiology – state of the art. *Rofo* 2017; 189(5): 413–422. doi: 10.1055/s-0043-103280.
5. Leao DJ, Craig PG, Godoy LF et al. Response assessment in neuro-oncology criteria for gliomas: practical approach using conventional and advanced techniques. *AJNR Am J Neuroradiol* 2020; 41(1): 10–20. doi: 10.3174/ajnr.A6358.
6. Cooney TM, Cohen KJ, Guimaraes CV et al. Response assessment in diffuse intrinsic pontine glioma: recommendations from the Response Assessment in Pediatric Neuro-Oncology (RAPNO) working group. *Lancet Oncol* 2020; 21(6): e330–e336. doi: 10.1016/S1470-2045(20)30166-2.
7. Erker C, Tamrazi B, Poussaint TY et al. Response assessment in paediatric high-grade glioma: recommendations from the Response Assessment in Pediatric Neuro-Oncology (RAPNO) working group. *Lancet Oncol* 2020; 21(6): e317–e329. doi: 10.1016/S1470-2045(20)30173-X.
8. Komada T, Naganawa S, Ogawa H et al. Contrast-enhanced MR imaging of metastatic brain tumor at 3 tesla: utility of T1-weighted SPACE compared with 2D spin echo and 3D gradient echo sequence. *Magn Reson Med Sci* 2008; 7(1): 13–21. doi: 10.2463/mrms.713.
9. Bapst B, Amegnizin JL, Vignaud A et al. Post-contrast 3D T1-weighted TSE MR sequences (SPACE, CUBE, VISTA/BRAINVIEW, isoFSE, 3D MVOX): technical aspects and clinical applications. *J Neuroradiol* 2020; 47(5): 358–368. doi: 10.1016/j.neurad.2020.01.085.
10. Notohamiprodjo M, Staehler M, Steiner N et al. Combined diffusion-weighted, blood oxygen level-dependent, and dynamic contrast-enhanced MRI for characterization and differentiation of renal cell carcinoma. *Acad Radiol* 2013; 20(6): 685–693. doi: 10.1016/j.acra.2013.01.015.
11. Kanda T, Osawa M, Oba H et al. High signal intensity in dentate nucleus on unenhanced T1-weighted MR images: association with linear versus macrocyclic gadolinium chelate administration. *Radiology* 2015; 275(3): 803–809. doi: 10.1148/radiol.14140364.
12. Algin O, Ucar M, Ozmen E et al. Assessment of third ventriculostomy patency with the 3D-SPACE technique: a preliminary multicenter research study. *J Neurosurg* 2015; 122(6): 1347–1355. doi: 10.3171/2014.10.JNS14298.
13. Fukuoka H, Hirai T, Okuda T et al. Comparison of the added value of contrast-enhanced 3D fluid-attenuated inversion recovery and magnetization-prepared rapid acquisition of gradient echo sequences in relation to conventional postcontrast T1-weighted images for the evaluation of leptomeningeal diseases at 3T. *AJNR Am J Neuroradiol* 2010; 31(5): 868–873. doi: 10.3174/ajnr.A1937.
14. Besta R, Shankar YU, Kumar A et al. MRI 3D CISS: a novel imaging modality in diagnosing trigeminal neuralgia – a review. *J Clin Diagn Res* 2016; 10(3): ZE01–03. doi: 10.7860/JCDR/2016/14011.7348.
15. Kooreman ES, van Houdt PJ, Keesman R et al. ADC measurements on the Unity MR-linac – a recommendation on behalf of the Elekta Unity MR-linac consortium. *Radiother Oncol* 2020; 153: 106–113. doi: 10.1016/j.radonc.2020.09.046.
16. Novak J, Zarinabad N, Rose H et al. Classification of paediatric brain tumours by diffusion weighted imaging and machine learning. *Sci Rep* 2021; 11(1): 2987. doi: 10.1038/s41598-021-82214-3.
17. Porter DA, Heidemann RM. High resolution diffusion-weighted imaging using readout-segmented echo-planar imaging, parallel imaging and a two-dimensional navigator-based reacquisition. *Magn Reson Med* 2009; 62(2): 468–475. doi: 10.1002/mrm.22024.
18. Haller S, Barkhof F. Neuroimaging in dementia: a clinical approach. In: Barkhof F, Jager R, Thurnher M et al (eds.). *Clinical neuroradiology: the ESNR textbook*. Berlin: Springer 2018.
19. Landers MJF, Meesters SPL, van Zandvoort M et al. The frontal aslant tract and its role in executive functions: a quantitative tractography study in glioma patients. *Brain Imaging Behav* 2022; 16(3): 1026–1039. doi: 10.1007/s11682-021-00581-x.
20. Ferda J, Kastner J, Mukensnabl P et al. Diffusion tensor magnetic resonance imaging of glial brain tumors. *Eur J Radiol* 2010; 74(3): 428–436. doi: 10.1016/j.ejrad.2009.03.030.
21. Augelli R, Ciceri E, Ghimenton C et al. Magnetic resonance diffusion-tensor imaging metrics in High Grade Gliomas: correlation with IDH1 gene status in WHO 2016 era. *Eur J Radiol* 2019; 116: 174–179. doi: 10.1016/j.ejrad.2019.04.020.
22. Wilson M, Andronesi O, Barker PB et al. Methodological consensus on clinical proton MRS of the brain: review and recommendations. *Magn Reson Med* 2019; 82(2): 527–550. doi: 10.1002/mrm.27742.
23. Manias KA, Gill SK, MacPherson L et al. Diagnostic accuracy and added value of qualitative radiological review of. *Neurooncol Pract* 2019; 6(6): 428–437. doi: 10.1093/nop/npz010.
24. Hedderich D, Kluge A, Pyka T et al. Consistency of normalized cerebral blood volume values in glioblastoma using different leakage correction algorithms on dynamic susceptibility contrast magnetic resonance imaging data without and with preload. *J Neuroradiol* 2019; 46(1): 44–51. doi: 10.1016/j.neurad.2018.04.006.
25. Seiberlich N, Gulani V, Campbell A et al. *Quantitative magnetic resonance imaging*. Amsterdam: Academic Press 2020.
26. Golay X, Ho ML. Multidelay ASL of the pediatric brain. *Br J Radiol* 2022; 95(1134): 20220034. doi: 10.1259/bjr.20220034.
27. Sharma A, Low JT, Kumthekar P. Advances in the diagnosis and treatment of leptomeningeal disease. *Curr Neurol Neurosci Rep* 2022; 22(7): 413–425. doi: 10.1007/s11910-022-01198-3.
28. Nguyen TK, Nguyen EK, Soliman H. An overview of leptomeningeal disease. *Ann Palliat Med* 2021; 10(1): 909–922. doi: 10.21037/apm-20-973.
29. D'Arco F, Khan F, Mankad K et al. Differential diagnosis of posterior fossa tumours in children: new insights. *Pediatr Radiol* 2018; 48(13): 1955–1963. doi: 10.1007/s00247-018-4224-7.
30. Dumba M, Fry A, Shelton J et al. Imaging in patients with glioblastoma: a national cohort study. *Neurooncol Pract* 2022; 9(6): 487–495. doi: 10.1093/nop/npac048.
31. Latif G, Al Anezi FY, Iskandar DNFA et al. Recent advances in classification of brain tumor from MR images – state of the art review from 2017 to 2021. *Curr Med Imaging* 2022; 18(9): 903–918. doi: 10.2174/1573405618666220117151726.
32. Piccardo A, Tortora D, Mascelli S et al. Advanced MR imaging and. *Eur J Nucl Med Mol Imaging* 2019; 46(8): 1685–1694. doi: 10.1007/s00259-019-04333-4.
33. Orphanidou-Vlachou E, Kohe SE, Brundler MA et al. Metabolite levels in paediatric brain tumours correlate with histological features. *Pathobiology* 2018; 85(3): 157–168. doi: 10.1159/000458423.
34. Branzoli F, Pontoizeau C, Tchara L et al. Cystathionine as a marker for 1p/19q codeleted gliomas by in vivo magnetic resonance spectroscopy. *Neuro Oncol* 2019; 21(6): 765–774. doi: 10.1093/neuonc/noz031.
35. Landheer K, Gajdošik M, Juchem C. A semi-LASER, single-voxel spectroscopic sequence with a minimal echo time of 20.1 ms in the human brain at 3 T. *NMR Biomed* 2020; 33(9): e4324. doi: 10.1002/nbm.4324.